# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-227090

(43) Date of publication of application: 14.08.2002

(51)Int.CI.

D21H 17/45

CO8F 20/34

COSF 20/60 CO8F 26/04

CO8F220/56

(21)Application number: 2001-158261

(71)Applicant: HYMO CORP

(22)Date of filing:

28.05.2001

(72)Inventor: SAKAMOTO HIDETOSHI

(30)Priority

Priority number: 2000364087

Priority date: 30.11.2000

Priority country: JP

# (54) PAPERMAKING METHOD FOR NEUTRAL NEWSPRINT PAPER

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for producing neutral newsprint paper containing a filler consisting mainly of calcium carbonate through an efficient papermaking process under neutral to weakly alkaline conditions in high yield with slight pitch troubles.

SOLUTION: This method for producing neutral newsprint paper comprises incorporating a paper stock prior to papermaking with (A) a cationic water-soluble polymer and/or polycondensate-based cationic substance and making a treatment and then adding (B) a cationic water-soluble polymer to the system followed by conducting a papermaking operation; wherein it is preferable that each of the cationic water-soluble polymers in the components A and B is in the form of polymeric microparticles ≤100 µm in size and produced by dispersion polymerization process in an aqueous salt solution in the presence of a polymeric dispersant soluble to the aqueous salt solution.

# LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

17.05.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

# (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-227090 (P2002-227090A)

(43)公開日 平成14年8月14日(2002.8.14)

(51) Int.C1.7	識別記号	F I	テーマコード( <del>参考</del> )
D21H 17/45		D21H 17/45	4J100
C08F 20/34		C08F 20/34	4 L 0 5 5
20/60		20/60	
26/04		26/04	
220/56		220/56	
		審査請求 未請求 請求項の数8	OL (全 9 頁)
(21)出願番号	特願2001-158261(P2001-158261)	(71)出顧人 000142148	
		ハイモ株式会社	
(22)出顧日	平成13年5月28日(2001.5.28)	東京都品川区西五反田	2丁目20番1号
		(72)発明者 坂本 英俊	
(31)優先権主張番号	特願2000-364087(P2000-364087)	東京都品川区西五反田	12-20-1 第28興
(32)優先日	平成12年11月30日(2000.11.30)	和ビルハイモ株式会社	内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	Fターム(参考) 4J100 AL08P AM15	Q AM21P AN14P
		BA32P CA01	CA04 CA05
		JA13	
		4L055 AG11 AG12	AG57 AG70 AG94
		AG98 AH01	AH33 BD12 EA30
		EA31 EA32	FA22 GA16
		1	

## (54) 【発明の名称】 中性新聞用紙の抄紙方法

## (57)【要約】

【課題】 炭酸カルシウムを主体とする填料を含有する 新聞用紙を中性〜弱アルカリ性で抄紙する場合、ビッチ トラブルも少なく、効率良く、高歩留率で抄紙する製造 方法を提供する。

【解決手段】 抄紙前の製紙原料に、重合系カチオン性 水溶性高分子及び/または重縮合系カチオン性物質

(A)を添加、処理した後、重合系カチオン性水溶性高分子(B)を添加して新聞用紙を抄紙することによって達成できる。(A)及び(B)の重合系カチオン性水溶性高分子は、塩水溶液中、該塩水溶液に可溶な高分子分散剤共存下、分散重合法により製造された粒径100μm以下の高分子微粒子からなることが好ましい。

# 【特許請求の範囲】

【請求項1】 炭酸カルシウムを主体とする填料を含む 抄紙前の製紙原料に、重合系カチオン性水溶性高分子及 び/または重縮合系カチオン性物質(A)を添加、処理 した後、重合系カチオン性水溶性髙分子(B)を添加す ることを特徴とする中性新聞用紙の抄紙方法。

【請求項2】 前記重合系カチオン性水溶性高分子 (A)が下記一般式(1)及び/または下記一般式

CH2=C-R1

\* (2)で表わされる単量体を5~100モル%、アクリ ルアミドを0~95モル%及び他の共重合可能な非イオ ン性単量体0~20モル%を含有する単量体混合物を、 塩水溶液中、該塩水溶液に可溶な高分子分散剤共存下、 分散重合法により製造された粒径100 µm以下の高分 子微粒子からなるととを特徴とする請求項1に記載の中 性新聞用紙の抄紙方法。

【化1】

## COABNR 2R 3R 4X

R1は水素またはメチル基、R2はメチル基またはエチ ル基、R3はメチル基、エチル基、R4は炭素数1~1 8のアルキル基あるいはベンジル基、Aは酸素原子また※

※はNH、BはC2~C3のアルキレン基またはアルコキ シレン基、Xは陰イオン

一般式(1)

【化2】

(CH2=C-CH2) 2NR6R7X

R 5

一般式(

2)

R5は水素またはメチル基、R6はメチル基、エチルあ るいはベンジル基、R7はメチル基、エチル基あるいは 20 ベンジル基、Xは陰イオン

【請求項3】 前記重合系カチオン性水溶性高分子

- (B) が下記一般式(1)及び/または下記一般式
- (2)で表わされる単量体を5~100モル%、アクリ ルアミドを0~95モル%及び他の共重合可能な非イオ ン性単量体0~20モル%を含有する単量体混合物を、 塩水溶液中、該塩水溶液に可溶な高分子分散剤共存下、 分散重合法により製造された粒径100μm以下の高分 子微粒子からなることを特徴とする請求項1 に記載の中 性新聞用紙の抄紙方法。

【請求項4】 前記重合系カチオン性水溶性高分子及び /または重縮合系カチオン性物質(A)の分子量が、1 000以上、500万以下であることを特徴とする請求 項1あるいは2に記載の中性新聞用紙の製造方法。

【請求項5】 前記重合系カチオン性水溶性高分子 (B)の分子量が、300万以上、2000万以下であ ることを特徴とする請求項1あるいは3に記載の中性新 聞用紙の製造方法。

【請求項6】 前記重合系カチオン性水溶性高分子及び /または重縮合系カチオン性物質(A)を、種箱、ファ ンポンプの手前あるいはスクリーンの入り口のうち、少 なくとも一箇所で添加し、前記重合系カチオン性水溶性 高分子(B)をスクリーンの入り口あるいは出口で添加 することを特徴とする請求項1に記載の中性新聞用紙の 製造方法。

【請求項7】 (A) 前記重合系カチオン性水溶性高分 子及び/または重縮合系カチオン性物質の添加量が、製 紙原料乾燥固形分当たり200~2000ppm、カチ オン性水溶性高分子(B)の添加量が製紙原料乾燥固形 分当たり200~1000ppmであることを特徴とす 50 報)などである。

る請求項1に記載の中性新聞用紙の製造方法。

【請求項8】 抄紙pHが6.0~9.0であることを 特徴とする請求項1、6あるいは7に記載の中性新聞用 紙の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新聞用紙を中性の 抄紙条件で製造する抄紙法に関するものであり、詳しく は抄紙前の炭酸カルシウムを主体とする填料を含有する 製紙原料中に、特定の水溶性カチオン性物質で処理した 後、アニオン性水溶性高分子を添加し抄紙機により抄紙 30 し、高歩留率で新聞用紙を抄紙することが可能な中性新 聞用紙の製造方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】製紙工業において抄紙工程におけるワイ ヤー上の歩留率を向上させることは、排水負荷の軽減、 製造コストの低下、填量分を効率良くリサイクルすると となど重要な意味を有している。そのため現在まで種々 の歩留向上法が提案されている。たとえば、カチオン性 または両性高分子を添加、混合した後、コロイドシリカ を添加、混合して抄紙する方法(特開平3-27676 号公報)、25~60モル%のアニオン性高分子を添加 した後、カチオン性デンプンあるいはポリアクリルアミ ドのホフマン反応物を添加する方法(特開昭60-18 5900号公報)、カチオン性髙分子を添加、混合した 後、ベントナイトを添加する方法(特開昭62-191 598号公報)、高分子量カチオン性高分子を添加、混 合した後、中分子量アニオン性高分子を添加する方法 (特開4-245998号公報)、カチオン性高分子を 添加、混合した後、アニオン性高分子とベントナイトの 混合物を添加する方法(特開昭64-61588号公

【0003】一方、新聞用紙は従来、製紙原料中に硫酸 バンドを共存させた酸性の条件下で抄紙されていた。そ の理由として、新聞用紙の製紙原料は機械バルブの配合 率が高い。機械パルプからはいわゆるピッチが発生しや すい。硫酸バンドは水不溶性成分であるピッチ粒子の表 面電荷を調節し、ピッチ粒子の凝集を防止し、トラブル の発生を抑制していた。

【0004】製紙工程におけるいわゆるピッチは、水不 溶性でしかも粘着性を有する物質である。このビッチに は、木材由来と製紙加工工程で用いられるラテックスそ 10 の他由来のものがある。木材由来は、油脂、脂肪酸、テ ルベン類、ステロイド類、天然樹脂やガム類などが含ま れており、パルプ化された後もこれらが残留している。 後の製紙工程においてこれら粘着性物質が遊離し、コロ イド状になって分散しているが、強いせん断力、急激な pH変化、硫酸バンドの添加等により、このコロイド状 態が破壊されて、凝集、粗大化し、いわゆるピッチとな る。一方、紙加工物質由来のピッチは、コート紙製造工 程におけるコートプロークなどのラテックスがウェット エンドでリサイクルされるうちにコロイド状態がやはり 破壊されて、同じコートブローク中の炭酸カルシウムと いっしょに凝集し、粗大化し、抄紙後成紙上に白色のピ ッチデポジットを形成しトラブルの発生となる。

【0005】上記のような理由で新聞用紙は、普通酸性 抄紙が常識的であった。ところが、この数年新聞古紙の リサイクル率がさらに上昇するにつれ、古紙中に広告用 のチラシの比率が増加してきた。このチラシ中には填量 料として炭酸カルシウムが大量に含有している。従来、 新聞用紙を酸性で抄紙していた場合は、前記炭酸カルシ ウムを酸により中和した後、抄紙する工程を採用してい た。しかし、炭酸カルシウムが多量なため、酸の使用量 が非常に多く製造コストにも影響が出始めている。ま た、中和することにより、製紙原料スラリー中に溶解塩 類が多量に共存するようになり、紙の品質あるいは製紙\*

CH2=C-R1

\*工程においての影響が懸念される。

【0006】機械バルブを製紙原料中に多く含む中質紙 の抄紙方法としては、機械バルプや古紙中に含まれるア ニオン性物質の影響を受けにくいポリエチレンオキサイ ドとスルフォン化フェノールフォルムアルデヒド樹脂の 併用による処方が知られている。(特開平9-1889 93号公報)。しかし、この方法はフォルマリン及びビ スフェノールAやビスフェノールSといった内分泌撹乱 疑惑物質を樹脂原料に使用するため環境への影響が懸念 される。

## [0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、炭酸 カルシウムを含有する新聞用紙を中性~弱アルカリ性で 抄紙する場合、ピッチトラブルも少なく、効率良く、高 歩留率で抄紙する製造方法を開発することにある。

#### [8000]

【課題を解決するための手段】上記課題を解決するため 鋭意研究を行った結果、以下のような発明に達した。す なわち、本発明の請求項1の発明は、炭酸カルシウムを 20 主体とする填料を含む抄紙前の製紙原料に、重合系カチ オン性水溶性高分子及び/または重縮合系カチオン性物 質(A)を添加、処理した後、重合系カチオン性水溶性 高分子(B)を添加することを特徴とする中性新聞用紙 の抄紙方法に関する。

【0009】請求項2の発明は、前記重合系カチオン性 水溶性高分子(A)が下記一般式(1)及び/または下 記一般式(2)で表わされる単量体を5~100モル %、アクリルアミドを0~95モル%及び他の共重合可 能な単量体0~20モル%を含有する単量体混合物を、 30 塩水溶液中、該塩水溶液に可溶な高分子分散剤共存下、 分散重合法により製造された粒径 100 μm以下の高分 子微粒子からなるととを特徴とする請求項1に記載の中

【化1】

一般式(1)

性新聞用紙の抄紙方法である。

#### COABNR 2 R 3 R 4 X 1

R1は水素またはメチル基、R2はメチル基またはエチ ※はNH、BはC2~C3のアルキレン基またはアルコキ シレン基、X1は陰イオン ル基、R3はメチル基、エチル基、R4は炭素数1~1 8のアルキル基あるいはベンジル基、Aは酸素原子また※40 【化2】

> R 5 (CH2=C-CH2) 2NR6R7X2 一般式

R5は水素またはメチル基、R6はメチル基、エチル基 あるいはベンジル基、R7はメチル基、エチル基あるい はベンジル基、X2は陰イオン

(2)

【0010】請求項3の発明は、前記重合系カチオン性 水溶性高分子(B)が下記一般式(1)及び/または下 記一般式(2)で表わされる単量体を5~100モル

%、アクリルアミドを0~95モル%及び他の共重合可 能な単量体0~20モル%を含有する単量体混合物を、 塩水溶液中、該塩水溶液に可溶な高分子分散剤共存下、 分散重合法により製造された粒径 100 μm以下の高分 子微粒子からなることを特徴とする請求項1に記載の中 50 性新聞用紙の抄紙方法である。

【0011】請求項4の発明は、前記重合系カチオン性水溶性高分子及び/または重縮合系カチオン性物質(A)の分子量が、1000以上、500万以下であることを特徴とする請求項1あるいは2に記載の中性新聞用紙の製造方法である。

5

【0012】請求項5の発明は、前記重合系カチオン性 水溶性高分子(B)の分子量が、300万以上、200 0万以下であることを特徴とする請求項1あるいは3に 記載の中性新聞用紙の製造方法である。

【0013】請求項6の発明は、前記重合系カチオン性 10 水溶性高分子及び/または重縮合系カチオン性物質

(A)を、種籍、ファンポンプの手前あるいはスクリーンの入り口のうち、少なくとも一箇所で添加し、前記重合系カチオン性水溶性高分子(B)をスクリーンの入り口あるいは出口で添加するととを特徴とする請求項1に記載の中性新聞用紙の製造方法である。

[0014] 請求項7の発明は、前記重合系カチオン性 水溶性髙分子及び/または重縮合系カチオン性物質

(A)の添加量が、製紙原料乾燥固形分当たり100~ 2000ppm、前記重合系カチオン性水溶性高分子

(B)の添加量が製紙原料乾燥固形分当たり100~1000ppmであることを特徴とする請求項1に記載の中性新聞用紙の製造方法である。

【0015】請求項8の発明は、抄紙pHが6.0~9.0であるととを特徴とする請求項1、6あるいは7 に記載の中性新聞用紙の製造方法である。

#### [0016]

【発明の実施の形態】本発明で使用する重合系カチオン 性水溶性高分子物及び/または重縮合系カチオン性物質 (A) のうち、重縮合系カチオン性物質としては、アン モニア、脂肪族一価アミン及び脂肪族ポリアミンから選 択された少なくとも一種以上の化合物とエピハロヒドリ ンとの重縮合物である。脂肪族一価アミンや脂肪族ポリ アミンの例としては、モノメチルアミン、モノエチルア ミン、ジメチルアミン、ジエチルアミン、トリメチルア ミン、トリエチルアミン、モノ、ジ、トリの各エタノー ルアミンなどであり、エチレンジアミン、ジエチレント リアミン、トリエチレンテトラミン、ペンタエチレンへ キサミンなどである。これらアンモニアとアミン類のう ち一種以上の化合物とエピクロロヒドリンのようなエピ 40 ハロヒドリンと反応させ、重縮合物を得ることができ る。またこれら重縮合物は、アミン類とエピハロヒドリ ンを一段階で反応させる必要はなく、一段目は脂肪族一 価アミンと反応させ、その後アンモニアや脂肪族ポリア ミンと架橋反応をさせ分子量を増大した重縮合物を製造 しても良い。これら重縮合物の分子量としては、500 ~200万であり、好ましくは1000~200万であ る。

【0017】一方重合系高分子は、カチオン性ビニル単 ルオキシエチルトリメチルアンモニウム塩化物の単独重 量体の単独重合体や非イオン性水溶性単量体との共重合 50 合体や非イオン性単量体との共重合体を使用する。分子

体である。ビニル単量は、四級アンモニウム塩基を含有するカチオン性単量体の一種または二種以上の単独重合体あるいは共重合体である。四級アンモニウム塩基含有単量体のうち、アクリル系の例としては、(メタ)アクリロイルオキシエチルトリメチルアンモニウム塩化物、(メタ)アクリロイルオキシ2ーヒドロキシプロビルトリメチルアンモニウム塩化物、(メタ)アクリロイルオキシエチルジメチルベンジルアンモニウム塩化物、(メタ)アクリロイルオキシエチルジメチルベンジルアンモニウム塩化物、(メタ)アクリロイルアミノプロビルジメチルベンジルアンモニウム塩化物などであり、ジアリルアミン系単量体ではジメチルジアリルアンモニウム塩化物などであり、ジアリルアミン系単量体ではジメチルジアリルアンモニウム塩化物などがあげられる。

【0018】また、非イオン性単量体との共重合体も使用可能である。非イオン性単量体野例としては、非イオン性単量体の例としては、(メタ)アクリルアミド、N、Nージメチルアクリルアミド、酢酸ビニル、アクリロニトリル、アクリル酸メチル、(メタ)アクリル酸2ーヒドロキシエチル、ジアセトンアクリルアミド、Nービニルピロリドン、Nービニルホルムアミド、Nービニルアセトアミドなどがあげられ。これら重合体中のカチオン性単量体のモル%は、アクリル系あるいはジアリルアミン系単量体とも5~100モル%であり、好ましくは10~100モル%である。

【0019】 これらカチオン性水溶性重合体あるいは共重合体の分子量としては、1万以上、500万以下であり、好ましくは10万以上、200万以下である。1万未満では、効果が十分ではなく、500万より高くても効果はあまり変わらずメリットはない。

【0020】 これらカチオン性あるいは非イオン性単量体を(共)重合する際は、公知の重合法が適用できる。例えば、水溶液重合法、油中水型エマルジョン重合法、油中水型分散重合法、塩水溶液中分散重合法などによって得た種々の製品形態である水溶液、油中水型エマルジョン、粉末あるいは塩水溶液中分散液である。また、最も好ましい製品形態としては、塩水溶液中分散重合品である。

【0021】塩水溶液中に分散した高分子微粒子分散液からなる水溶性重合体は、カチオン性単量体あるいはカチオン性単量体と非イオン性単量体を、塩水溶液中で該塩水溶液に可溶な高分子からなる分散剤共存下で、攪拌しながら製造することができる。塩水溶液中に可溶な高分子からなる分散剤は、イオン性あるいは非イオン性高分子とも使用することができるが、好ましくはイオン性高分子である。イオン性高分子からなる分散剤は、ジメチルジアリルアンモニウム塩化物、(メタ)アクリロイルオキシエチルトリメチルアンモニウム塩化物の単独重合体や非イオン性単量体との共重合体を使用する。分子

量としては、5、000から300万、好ましくは5万か00万である。また、非イオン性高分子としては、ポリビニルピロリドン、アクリルアミド/ポリビニルカプロラクタム共重合体、アクリルアミド/スチレン共重合体、あるいは無水マレイン酸/ブテン共重合物の完全アミド化物などアミド基と若干の疎水性基を有する水溶性高分子が有効で、分子量としては、1,000~20万であり、好ましくは1,000~5万である。これらイオン性あるいは非イオン性高分子分散剤のし込み単量体に対する添加量は、1/100~10/100であり、

【0022】塩水溶液を構成する無機塩類は、多価アニオン塩類が、より好ましく、硫酸塩又は燐酸塩が適当であり、具体的には、硫酸アンモニウム、硫酸ナトリウム、硫酸マグネシウム、硫酸アルミニウム、燐酸水素アンモニウム、燐酸水素ナトリウム、燐酸水素カリウム等を例示することができ、これらの塩を濃度15%以上の水溶液として用いることが好ましい。

好ましくは、2/100~8/100である。

【0023】ジアリルアミン系あるいはアクリル系単量体の重合、または非イオン性単量体との共重合を行う場 20合は、重合方法にかかわらず、単量体水溶液をpH2~7に調整後、窒素気流中で溶液の脱酸素を行った後、ラジカル重合開始剤を加え重合を開始させる。開始剤はベルオクソニ硫酸アンモニウムと亜硫酸水素ナトリウムの組み合わせのようなレドックス系、過酸化水素やラウリルベルオキサイドのような過酸化物、溶剤可溶なアゾビスイソブチロニトリル、水溶性の2、2-アゾビスアミジノブロバンニ塩化水素化物や2、2-アゾビス[2-(5-メチル-2-イミダジリン-2-イル)プロバン]ニ塩化水素化物のようなアゾ化合物など単量体と重 30合方法、あるいは重合条件によって適宜使いわける。

【0024】次ぎに、本発明で使用するカチオン性水溶性高分子(B)について説明する。前記高分子は、重合系カチオン性水溶性高分子(A)と単量体組成としては同様であるが、分子量が異なる。製品の形態としても同様に、公知の重合法が適用でき、前述の水溶液重合法、油中水型エマルジョン重合法、油中水型分散重合法、塩水溶液中分散重合法などによって得た種々の製品形態である水溶液、油中水型エマルジョン、粉末あるいは塩水溶液中分散液である。また、最も好ましい製品形態としては、塩水溶液中分散重合品である。

【0025】化学組成は同じでも分子量が異なるのは、 重合系カチオン性水溶性高分子(A)とカチオン性水溶 性高分子(B)では、その作用機構が異なる。即ち、重 合系カチオン性水溶性高分子(A)は、新聞用紙原料中 に含有する機械パルプに由来するビッチ粒子、あるいは 新聞古紙に混入してくる広告チラシ類に由来する成紙汚 れの原因となるビッチ類粒子の表面電荷を中和し、それ ら粒子の凝集を防ぎ、汚れを防止すること、あるいはパ ルプ繊維の表面電荷を中和して、後に添加するカチオン 50 性水溶性高分子(B)の効果を促進するなどの作用である。

【0026】カチオン性水溶性高分子(B)の作用としては、重合系カチオン性水溶性高分子(A)により処理されたパルプ繊維とピッチ粒子を適度な強度のフロックに凝集させ、抄紙時ワイヤー上の歩留率を向上させることである。従って分子量は高いほうが効果的である。重合系カチオン性水溶性高分子(A)と同様公知の方法によって重合した種々の形態の重合体を使用できるが、塩10 水溶液中、イオン性高分子からなる分散剤共存下で、攪拌しながら重合した高分子分散液からなるカチオン性水溶性高分子が、最も好ましい。

【0026】重合方法としては重合系カチオン性水溶性高分子(A)と同様であり、分子量が高いものを使用する。即ち、300万以上、2000万以下であり、好ましくは500万以上、2000万以下である。またカチオン性単量体のモル%は、重合系カチオン性水溶性高分子(A)と同様であり、5~100モル%であり、好ましくは、10~100モル%である。

【0027】本発明の中性新聞用紙の製造方法は、古紙として回収された新聞紙とその中に混入している広告印刷物中に含有する炭酸カルシウムを主体とする填料類を一緒に抄紙する。従来とうした填料類に含有する炭酸カルシウムは、酸により中和、溶解する方法が採用されていたが、これはコスト的にも不利であるし、抄紙系用水中に無機塩類が髙濃度に増加し、抄紙した紙質にも重大な影響を与える。その替わりに、抄紙する新聞用紙中に抄きこんでしまえば、紙質にも資源節約にもなり、一挙両得である。

30 【0028】しかし、とこで考慮しておかなければならない点は、チラシ古紙からは成紙の汚れ原因となる所謂ビッチが混入する可能性が増加する。製紙工程におけるいわゆるビッチは、水不溶性でしかも粘着性を有する物質である。このビッチには、木材由来と製紙加工工程で用いられるラテックスその他由来のものがある。木材由来は、油脂、脂肪酸、テルペン類、ステロイド類、天然樹脂やガム類などが含まれており、バルブ化された後もこれらが残留している。後の製紙工程においてこれら粘着性物質が遊離し、コロイド状になって分散しているが、強いせん断力、急激なpH変化、硫酸バンドの添加等により、このコロイド状態が破壊されて、凝集、粗大化し、いわゆるビッチとなる。

【0029】従って、先ず本発明の重合系カチオン性水溶性高分子及び/または重縮合系カチオン性物質(A)を先に添加することは、こうした汚れの原因となるビッチ成分の凝集を防ぐため、ビッチ成分粒子の表面電荷を中和する意味もある。また、パルプ繊維や填料の表面電荷を適度に調整して、後に添加するカチオン性水溶性高分子(B)による凝集作用を効果的に行う作用もある。

【0030】対象となる新聞用紙原料中に含まれるパル

プ類としては、コートブローク、新聞古紙、雑誌古紙あるいはチラシ古紙などであり、機械パルプとしては、グランドウッドパルプ+、リファイナーグランドウッドパルプ、加圧式砕木パルプ、サーモメカニカルパルプ及びケミサーモメカニカルパルプなどである。

【0031】製紙原料中の炭酸カルシウムの含有量としては、15~50重量%程度であり、っ抄紙後の紙中の含有量として7~15重量%になる。この炭酸カルシウムは主としてチラシ古紙中の填料や表面コート層中に由来するものである。また、填料としてその他タルクやク10レーが混入してくるが、含有量としてはコスト的に安価な炭酸カルシウムより少ない。

【0032】本発明の重合系カチオン性水溶性高分子及び/または重縮合系カチオン性物質(A)は、種箱、ファンポンプあるいはスクリーンの入り口で添加する。 これらの位置で二箇所に分割して添加することも効果的である。また、カチオン性水溶性高分子(B)はスクリーンの入り口あるいは出口などで添加するのを基本とし、抄紙機に対し比較的手前の位置で添加することが好ましい。

【0033】重合系カチオン性水溶性高分子及び/または重縮合系カチオン性物質(A)の添加量としては、100ppm~2000ppmであり、好ましくは200pm~1000ppmである。高分子分散液からなるカチオン性水溶性高分子(B)の添加量としては、製紙原料の固形分に対して100ppm~1000ppmであり、好ましくは200ppm~500ppmである。これら添加量は、一般的な歩留剤や定着剤に較べて比較的高添加量だが、填料の酸中和処理コストを考慮すれば十分経済的に見合った添加重である。また、本発明の抄紙30方法の適用可能な抄紙pHとしては、6.0~9.0の範囲において実施することが最もメリットがある。

#### [0034]

【実施例】以下、実施例および比較例によって本発明を さらに詳しく説明するが、本発明はその要旨を超えない 限り、以下の実施例に制約されるものではない。

[0035](合成例1:カチオン性水溶性高分子(A)の合成)水溶液重合法によりジメチルアミン/エビクロロヒドリン/ペンタエチレンへキサミンからなる重縮合系カチオン物質(試料-1)および、四級アンモ 40 ニウム塩基を含有する重合系カチオン性水溶性高分子(試料-2~4)を合成した。各試料の組成、分子量、カチオン当量を測定した。分子量は静的光散乱法による分子量測定器(大塚電子製DLS-7000)によって重量平均分子量を測定した。結果を表1に示す。

【0036】(合成例2:カチオン性水溶性高分子(A)の合成)温度計、攪拌機、窒素導入管、ペリスタポンプ(SMP-21型、東京理化器核製)に接続した単置体供給管およびコンデンサーを備えた500mLの4ツ口フラスコ内にジメチルジアリルアンモニウム塩化 50

物(以下DDと略記) (商品名DADMAC、65重量 %品,ダイソ-製) 31.1g、アクリルアミド17. 8g(商品名:アクリルアマイド、日東化学製、50% 品)、イオン交換水107、2g、硫酸アンモニウム6 4.0g、硫酸ナトリウム5.8g、分散剤としてアク リロイルオキシエチルトリメチルアンモニウム塩化物単 独重合体7.3g(20重量%液、粘度8530mPa ·s)をそれぞれしとみ反応器内の温度を42℃に保 ち、30分間窒素置換をした後、開始剤として2、2' ーアゾピス〔2-(5-メチル-2-イミダゾリン-2 - イル)プロパン]ニ塩化水素化物の10%水溶液0. 35g(対単量体0.116%)を添加し重合を開始さ せた。別に前記アクリルアミド142.1g、イオン交 換水27.5g、硫酸アンモニウム73.3g、硫酸ナ. トリウム6.7g、分散剤17.8gを混合した溶液2 67.2gを調製した。開始後、1.5時間との溶液5 3. 4gを添加した。その後1. 5時間間隔でそれぞれ 106.8g、80.1gおよび26.7gを添加して いった。全単量体供給後のDDとアクリルアミドとのモ ル比は10:90である。また開始後4.5時間で開始 剤溶液0.35gを追加した。開始後20時間で反応を 停止させた。重合後、コロイド滴定法によりカチオン当 量を、分散液の粘度と重量平均分子量を測定した。この 重合体を試料-5とする。同様の方法によりDDとアク リルアミドとのモル比30:70を合成した(試料-6)。結果を表1に示す。

【0037】(合成例3:カチオン性水溶性高分子 (A)の合成) 撹拌器、温度計、還流冷却器、窒素導入 **管を備えた五つ口セパラブルフラスコに、アクリロイル** オキシエチルトリメチルアンモニウムクロライド(以下 DMQと略記) 単独重合物の15%水溶液を16.7 g、イオン交換水139g、硫酸アンモニウム112. 5g、50%水溶液アクリルアミド (以下AAMと略 記) 175.1g、及び80%水溶液アクリロイルオキ シエチルトリメチルアンモニウムクロライド33.1g を仕込み、窒素置換後、2、2′-アゾビス(2-アミ ジノプロパン) 塩酸塩の1%水溶液1.9gを加え、内 温35℃にて10時間重合を行った。得られた分散液中 のポリマー粒径は10μm以下であり、分散液の粘度は 500mPa·sであった。また、しこみ単量体モル組 成はDMQ:AAM=10:90である(試料-7)。 結果を表1に示す。

【0038】(合成例4:カチオン性水溶性高分子(A)の合成)高分子分散剤を無水マレイン酸/ブテン共重合物の完全アミド化物に換え、合成例3と同様な合成方法によって、アクリロイルオキシエチルジメチルベンジルアンモニウムクロライド:DMQ:AA=15:30:55(モル%)からなる高分子分散液を合成した(試料-8)。得られた分散液中のポリマー粒径は30μm以下であり、分散液の粘度は1150mPa·sで

あった。結果を表1に示す。

【0039】(合成例5:カチオン性水溶性高分子

(B)の合成)水溶液重合法により、アクリロイルオキシエチルトリメチルアンモニウムクロライドあるいはジメチルジアリルアンモニウムクロライドとアクリルアミドからなるカチオン性水溶性高分子(試料-9、10)を合成した。各試料の組成、分子量、カチオン当量を測定した。結果を表1に示す。

【0040】(合成例6:カチオン性水溶性高分子(B)の合成)合成例2と同様な合成方法によりジメチ 10ルジアリルアンモニウムクロライド/アクリルアミド=20/80(モル%)からなるカチオン性水溶性高分子

分散液(試料 - 11)を合成した。結果を表1に示す。 【0041】(合成例7:カチオン性水溶性高分子

(B)の合成)高分子分散剤を無水マレイン酸/ブテン共重合物の完全アミド化物に換え、合成例3と同様な合成方法によって、アクリロイルオキシエチルジメチルベンジルアンモニウムクロライド:DMQ:AA=10:30:60(モル%)からなるカチオン性水溶性高分子分散液を合成した(試料-12)。得られた分散液中の 20ボリマー粒径は $30\mu$ m以下であり、分散液の粘度は940mPa·sであった。結果を表1に示す。

【0042】(比較合成例1)合成例-1および合成例-2と同様な方法で、比較品としてジメチルジアリルアンモニウム塩化物/アクリルアミド重合物=5/95の水溶液重合品及び分散重合品を合成した(比較-1~比較-2)。合成後、同様に分子量とカチオン当量値を測定した。結果は表2に示す。

【0043】(比較合成例2)合成例3と同様な方法でアクリロイルオキエチルトリメチルアンモニウム塩化物/アクリルアミド共重合体5/95(モル比)の水溶液重合品と分散重合品(比較-3~比較-4)および三級アミンのアクリル系単量体であるジメチルアミノエチルアクリレート単独重合物(比較-5)、及び前記単量体/アクリルアミド共重合物=30/70(比較-6)をそれぞれ合成した。結果は表2に示す。

#### [0044]

【実施例1~16】製紙現場から採取した製紙原料をコートブローク15重量%、回収パルプ20重量%及び脱墨パルプ(DIP)65重量%のように配合し、SS分、7870ppm、灰分、2370ppm、pH7.06の試験用製紙原料分散液を調製した。この分散液500m1を採取し、ブリット式ダイナミックジャーテスターに投入し、歩留率を測定する。測定条件及び操作としては、以下のようである。攪拌回転数を2000rpmに設定し10秒間攪拌した後、表1のカチオン性水溶性高分子試料-1~試料-8(いずれもカチオン性水溶性高分子Aに相当)を対製紙原料固形分400ppm添加し、10秒間攪拌した。その後、回転数を1000rpmに低下させ、10秒間攪拌した。ま1のカモよい性水

溶性高分子試料-9及び試料-11(いずれもカチオン性水溶性高分子Bに相当)を対製紙原料固形分250ppm添加し10秒間攪拌した。次ぎに白水排出用のコッ

クを開き、始めの10秒間白水を廃棄し、次ぎの30秒間の白水を採取した。使用したワイヤーは125Pスクリーン(200メッシュ相当)であり、総歩留率(SS 濃度)はADVANTEC NO.2にて濾過し測定した。また乾燥後、濾紙を600℃で焼却し灰分を測定す

12

ることにより炭酸カルシウムの歩留率を算出した。結果 を表 3 に示す。

## [0.045]

【比較例1~18】実施例1~16で使用した試験用製紙原料分散液により、比較試験を行った。カチオン性水溶性高分子Aとして、比較-1~比較-6を用い、カチオン性水溶性高分子Bとして、試料-9と試料-11を用いた。またカチオン性水溶性高分子Aより製紙原料を処理しないで、カチオン性水溶性高分子Bとして試料-9及び試料-11のみを添加した場合についても試験した。また、カチオン性水溶性高分子Aとして試料-3と試料-8、カチオン性水溶性高分子Bとして試料-9及び試料-11をそれぞれ対製紙原料添加量が150ppmの場合につき試験した。結果を表4に示す。

# [0046]

【実施例17~32】実施例1~16と同様な製紙原料 をコートブローク25重量%、回収パルプ25重量%及 び脱墨パルプ(DIP)50重量%のように配合し、S S分、85500ppm、灰分、2800ppm、pH 8.03の試験用製紙原料分散液を調製した。この分散 液500m1を採取し、ブリット式ダイナミックジャー テスターにより歩留率を測定した。 攪拌回転数を200 0rpmに設定し10秒間攪拌した後、表1のカチオン 性水溶性高分子試料-1~試料-8(いずれもカチオン 性水溶性高分子Aに相当)を対製紙原料固形分400p pm添加し、10秒間攪拌した。その後、回転数を10 00rpmに低下させ、10秒間攪拌し、表1のカチオ ン性水溶性高分子、試料-10あるいは試料-12(い ずれもカチオン性水溶性高分子Bに相当)を対製紙原料 固形分300ppm添加し10秒間攪拌した。次ぎに白 水白水排出用のコックを開き、始めの10秒間白水を廃 棄し、次ぎの30秒間の白水を採取した。使用したワイ ヤーは125Pスクリーン(200メッシュ相当)であ り、総歩留率(SS濃度)はADVANTEC NO. 2にて濾過し測定した。また乾燥後、濾紙を600℃で 焼却し灰分を測定することにより炭酸カルシウムの歩留 率を算出した。結果を表5に示す。

### [0047]

40

性高分子試料-1〜試料-8(いずれもカチオン性水溶 【比較例19〜36】実施例17〜32で使用した試験 性高分子Aに相当)を対製紙原料固形分400ppm添 用製紙原料分散液により、比較試験を行った。カチオン 加し、10秒間攪拌した。その後、回転数を1000r 性水溶性高分子Aとして、比較-1〜比較-6を用い、 pmに低下させ、10秒間攪拌し、表1のカチオン性水 50 カチオン性水溶性高分子Bとして、試料-10と試料-

12を用いた。またカチオン性水溶性高分子Aより製紙 原料を処理しないで、カチオン性水溶性高分子Bとして 試料-10及び試料-12のみを添加した場合について も試験した。カチオン性水溶性高分子Aとして試料-3 と試料-8、カチオン性水溶性高分子Bとして試料-1 0及び試料-12をそれぞれ対製紙原料添加量が150 p p mの場合につき試験した。結果を表6に示す。

# [0048]

# 【表1】

試料名	DA	EP1	DID	00	ABC	MAM	液粘皮	划沙当 量	分子盘	液性状
数34-1	BO	100					3500	7.40	2.74	水溶液
15年-2			10			80	5200	1.41	183	水溶液
855F4-3			20			70	4300	2.67	165	水溶液
MX4-4			100				3000	5.20	108	水溶液
2073-6				10		80	740	1.42	200	分散液
###-B				30		70	500	8.09	175	分散液
BC31-7.			10_			90	240	1.27	26D	分散液
2:CF4-8			20		10	70	1150	2.60	171	分散液
#\$\$4-B				20	٠	80	5500	2.23	53D	水溶液
試料- 10						80	7000	2.13	920	水溶液
試料- 11						80	560	2.30	610	分散液
試料 - 12						80	970	2.87	850	分散液

試料-1は、ペンタエチレンヘキサミンがEPIに対し、 20 7モル%添加する。

DA:ジメチルアミン、EPI:エピクロロヒドリン、 DMQ: アクリロイルオキシエチルトリメチルアンモニ ウム塩化物

DD:ジメチルジアリルアンモニウム塩化物

ABC:アクリロイルオキシエチルベンジルジメチルメ

チルアンモニウム塩化物 AAM: アクリルアミド

液粘度: mPa・s、試料-1は50%水溶液、試料-2~4は20%水溶液、試料5~8、11~12は25 30 【表5】

%分散液、試料-9~10は8%水溶液

カチオン当量: meq/g、分子量: 単位は万

[0049]

## 【表2】

_								
試料名	DD	DRACE	DNA	MAA	液性状	がか当	液粘度	分子量
比較-1	5			9 5	水溶液	0.71	6500	180
比較-2	5			9.5	分飲液	0.87	880	167
比較-3		5		9.6	水溶液	0.68	5300	217
比較-4	I	5		9.5	分飲液	0.88	650	230
比較-5			100		水溶液	7.13	4D00	170
H:RO-B			SO.	7.0	水洱液	9.31	4200	235

DMQ: アクリロイルオキシエチルトリメチルアンモニ 40 ウム塩化物

DD:ジメチルジアリルアンモニウム塩化物

AAM: アクリルアミド、DMA: ジメチルアミノエチ

ルアクリレート

液粘度:mPa·s、カチオン当量meq/g、分子

量:単位は万 [0050] 【表3】

				14			
冥烧例	カチオン(	千代面主	アニオンイ	生高分子	能步留草	填料步留率	
	試料名	添加量	加料名	添加量			
1	試料-1	400	拉科-9	250	68.3	28.6	
2	試料-2	400	114-6	250	71.5	29.4	
а	試料-3	400	过廿-9	250	72.4	30.3	
4	試料-4	400	12年-8	250	71.0	29.3	
5	<b>試科-5</b>	400	14年-8	250	72.8	32. 1	
6	試料-B	400	拉科-8	250	74.0	32.3	
7	試科-7	400	DC4-9	250	74.1	32.8	
8	1成41-8	400	124-9	250	73.1	32.0	
9	[1074-]	400	域料-11	250	70.1	33.0	
10	試料-2	400	14月-11	250	72.4	30.0	
1 1	134-3	400	过料-11	250	72.9	30.1	
12	HC/7-4	400	104-11	250	73.1	30.9	
13	1044-5	400	04-11	250	74. 7	33.1	
14	<b>試料-B</b>	400	叔科-11	250	75.0	32.9	
15	1384-7	400	55年11	250	74.0	33.4	
1.6	15F4-8	400	战科-11	250	73.2	32.5	

添加量: p p m、総歩留率:重量%、填料歩留率:重量

[0051]

【表4】

比較例	カチオン性高分子		アニオン	アニオン性高分子		填料步留平	
	試料名	添加量	拉科名	添加量			
1	比較-1		过料-9	250	56.9	18.0	
2	比較-2		武将-8	250	60.1	20.0	
э	比較-3	400	四村-8	250	55.0	19. 2	
4	比較-4	400	HX1-8	250	60.5	20.1	
5	比较-5	400	12年9	250	50.9	16.2	
6	比較-6	400	1111 B	250	53.7	18.5	
7	比较-1	400	过料-11	250	56.8	18.1	
8	比較-2	400	50年-11	250	59.7	20.5	
9	比較-3	400	[[[]	250	56.2	20.8	
10	比較-4	400	12年-11	250	61.0	21.4	
11	比較-5	400	过料-11	250	50.1	18.5	
12	比較-B	400	拉料-11	250	54.5	22.5	
13	無添加	_	1244-8	250	50.5	14.3	
14	無添加	-	15次4-8	250	50.8	15.7	
15	<b>試料-3</b>	150	1224-8	150	51.5	20.3	
1.6	1044-8	150	1224-8	150	53.1	22. 4	
17	±071-3	150	域料-11	150	51.8	21.5	
18	td#4-8	150	<b>域料-11</b>	150	53.2	22.8	

添加量: p p m、総歩留率: 重量%、填料歩留率: 重量

[0052]

実施例	カチオン	性高分子	アニオン	アニオン性高分子		填料步留率
	試料名	添加量	1000名	添加量		
17	試料-1	400	版料-1D	250	61.8	22.4
18	試料-2	400	成料-10	250	63.8	23.5
19	試科-3	400	成4-10	250	64.8	24.8
20	<b>試料-4</b>	400	1241-10	250	62.4	23. 7
21	試料-5	400	<b>試料-1D</b>	250	65.4	25. B
22	試料-B	400	10年-10	250	65.8	26.0
23	試料-7	400	<b>域料-10</b>	250	66. 0	26. 1
24	<b>試料-8</b>	400	試料-10	250	65.0	25. 2
25	<b>試料-1</b>	400	11241-12	250	66.2	26.5
2.6	試料-2	400	50年-12	250	62.4	23.8
27	試料-3	400	1024-12	250	64.2	24.8
28	<b>試料-4</b>	400	<b>試料-12</b>	250	66.4	25. 7
29	<b>試料-5</b>	400	124-12	250	64.8	25.0
30	試料-B.	400	試料-12	250	66.7	26.5
3 1	50X4-7	400	1241-12	250	67.0	26.5
3 2	<b>試料-8</b>	400	成料-12	250	66. 7	26.0

添加量: p p m、総歩留率:重量%、填料歩留率:重量 %

[0053]

【表6】

比較例	おおか性	6) TA	がた性正	<del>97</del> 8	総歩留率	灰分少留草
	試料名	经加量	试路	添加量	l	
19	比较礼	400	<b>試料-9</b>	300	45.7	20. 1
20	<b>比較-2</b>	400	<b>試科-9</b>	300	46.8	20.5
2 1	比較-3	400	<b>試科-B</b>	300	46.0	21.0
22	<b>比較-4</b>	400	1141-0	300	47. 5	21.1
23	比較-5	400	<b>₽</b> \$\$1−9	300	40. 3	17.7
24	比較-6	400	344-9	300	45. 0	20.0
2.5	比較-l	400	<b>試料-11</b>	300	45.5	20.0
26	比較-2	400	試料-11	300	47.5	20. 1
27	比較-3	400	比4-11	300	48. 5	20.4
28	比較-4	400	1034-11	300	48. 3	20.1
29	比較-5	400	5014-11	300	40.0	18.5
30	比較-8	400	334-11	300	47. 1	19.8
3 1	無添加		<b>344-9</b>	300	42. 5	16.5
3 2	無添加	<u> </u>	<b>科科-8</b>	300	44. 3	18.7
33	<b></b>	150	307年10	150	43. 3	19.0
34	<b>試料-8</b>	180	鐵泽10	150	47. 8	20. 1
3 5	試料-3	150	344-12	150	44. 0	19.7
3 6	<b>試料-8</b>	150	341-12	150	48.6	20.5

16

添加量:ppm、総歩留率:重量%、填料歩留率:重量%

10